This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



Europäisches Patentamt **European Patent Office** Offic uropéen des br vets



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 625 354 A1

②

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 94105595.6

(51) Int. Cl.5. A61K 37/02

2 Anmeldetag: 12.04.94

Priorität: 07.05.93 DE 4315127

O Veröffentlichungstag der Anmeldung: 23.11.94 Patentblatt 94/47

 Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL 7 Anmelder: BEHRINGWERKE **Aktiengesellschaft** Postfach 1140 D-35001 Marburg (DE)

Erfinder: Seller, Friedrich-Robert, Dr. **Oberer Elchweg 10** D-35041 Marburg (DE) Erfinder: Kurrle, Roland, Dr. Klefernweg 12 D-35096 Niederweimar (DE) Erfinder: Langner, Klaus-Dieter, Dr. Lindenweg 14 D-35041 Marburg (DE)

Arzneimittel enthaltend die Untereinheit p40 von Interleukin-12.

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Arzneimittel enthaltend die Untereinheit p40 von Interleukin-12. Dieses Arzneimittel ist besonders geeignet zur Behandlung von Krankheiten, die mit einer Fehlregulation des Immunsystems einhergehen.





10

20

definierten M nge zugesetzt wird.

Bevorzugt sind alle diejenigen der genannten Verfahren, die natürliches oder rekombinantes p40 humanen Ursprungs verwenden.

Ein weiterer Aspekt d r Erfindung betrifft ein Diagnostikum enthaltend II-12 zum Nachweis der II-12-Untereinheit p40. Die Anwendung dieses diagnostischen Mittels kann z. B. analog zu den Beispielen 1 bzw. 2 erfolgen, indem die eingesetzte p40-Inhibitoraktivität aus der zu analysierenden Probe stammt und II-12 in einer definierten Menge zugesetzt wird.

Die Erfindung wird außerdem durch die Beispiele und die Ansprüche erfäutert.

Gewinnung von IL-12 und p40:

Zur Gewinnung von rekombinantem murinen IL-12 bzw. der p40 Untereinheit von mIL-12 wurde über Standardverfahren (Sambrook, J. Fritsch, E., Maniatis, T., (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Gold Spring Harbor, N.Y.) aus murinen Milzzellen mRNA isoliert und diese in doppelsträngige cDNA überführt.

Unter Verwendung der in Schoenhaut et al. (Schoenhaut, D., Chua, A.O., Wolitzky, A.G., Quinn, P.M., Dwyer, C.M., McComas, W., Familletti, P.C. Gately, M.K., Gubler, U. (1992). J. Immunol. 148, 3433) beschriebenen Primer und unter den vorgegebenen experimentellen Bedingungen wurde eine PCR durchgeführt, bei der ein etwa 800 Basenpaar-Fragment generiert werden konnte.

Das PCR-Fragment wurde nach Standardverfahren sequenziert (Sambrook J. Fritsch, E., Maniatis, T., (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Gold Spring Harbor Laboratory Press, Gold Spring Harbor, N.Y.). Als Ergebnis wurde gefunden, daß die experimentel ermittelte cDNA-Sequenz identisch mit der publizierten Sequenz der murinen p40-Untereinheit ist. In analoger Weise wurde das PCR-Fragment für die p35-Untereinheit isoliert und sequenziert. Zur Bestätigung, daß die nachfolgend beschriebenen biologischen Aktivitäten tatsächlich von IL-12 bzw. von der p40-Untereinheit resultieren, wurden die PCR-Fragmente einzeln bzw. kombiniert in den Vektor pABstop einkloniert und über ein Standardverfahren in BHK-21 Zellen stabil exprimiert (Zettimeißl G. Wirth, M., Hauser, G., Küpper, H.A. (1988) Behring Inst. Mitteilungen 82, 26).

Aus Kulturüberständen von transfizierten BHK-21 Zellen konnte sowohl biologisch aktives mlL-12 bzw. eine biologisch aktive p40-Untereinheit von mlL-12 isoliert werden.

Als Quelle für ein natürliches IL-12 dienten Überstände der murin n B-Zell-Lymphomalinie A-20 (American Type Cultur Collection, ATCC TIB208), die ntsprechend der von M ngel et al.

(s. .) beschriebenen Methode aktiviert wurd . Der im A-20 Überstand von Mengel beschriebene lösliche Mediator wird funktionell mit NKSF verglichen und gilt als murines Analog zum humanen IL-12. Eine weitere Quelle für natürliches IL-12 stellten Milzzellpräparationen dar, di entsprechend der von Germann et al. (s.o.) beschriebenen Methode hergestellt und aktiviert wurden. Vergleichende Untersuchungen zeigten, daß das von Germann et al. beschriebene TSF identisch mit mIL-12 ist.

Als natürliche Quelle für die p40-Untereinheit des murinen IL-12 konnte ein Hybridom isoliert werden, das die p40-Untereinheit des murinen IL-12 sezemiert. Zur Herstellung dieses Hybridoms wurden weibliche Ratten (Stamm Lewis, Zentralinstitut für Versuchstierkunde, Hannover) mit 1-10x10^s murinen T-Zellen, die in Anwesenheit von syngenen Monozyten (1x105/ml) und rekombinantem murinem GM-CSF (50 ng/ml) kultiviert worden waren, zusammen mit CFA (Complete Freund's adjuvants) subkutan injiziert. Zwei weitere Immunisierungen erfolgten im Abstand von jeweils 2 Wochen, wobei gleiche Zellmengen intraperitoneal injiziert wurden. 3 Tage nach der letzten Injektion wurden die Tiere getötet und die Milzzellen nach dem allseits bekannten Standardverfahren von Köhler und Milstein (Nature 256, p. 495ff; 1975) mit den Zellen der murinen Myeloma-Zellinie SP2/F0 fusioniert. Die Selektion der auswachsenden Hybridoma erfolgte nach Standardverfahren. Untersuchungen, die analog zu dem in Beispiel 1 dargestellten Experiment durchgeführt wurden, zeigten. daß Überstände eines der isolierten Hybridome eine inhibitorische Aktivität auf die gamma-Interferon Freisetzung besitzt. Aus dem Kulturüberstand dieses Hybridoms wurde in Anlehnung an das publizierte Verfahren von Kobayashi et al. ein sezerniertes Protein gereinigt (Kobayashi, M.; Fritz, L., Ryan, M., Hewick, R.M., Clar, S.C., Chan, S., Loudon, R., Sherman, F., Perussia, B., Trinchieri, G. (1989) J. Exp. Med. 170, 827). Nach Reinigung über reverse phase HPLC wurde die isoliere Proteinfraktion in einer SDS-Page aufgetrennt, es wurde eine dominante Proteinbande im Bereich von etwa 40-45 kDdal gefunden. Sequenzvergleiche bestätigten, daß das hier isolierte Protein identisch mit der p40 Untereinheit des murinen IL-12 ist.

Das Arzneimittel wird schließlich nach dem Fachmann an sich bekanntem Verfahren hergestellt. Die Il-12-Untereinheit p40 (= der Wirkstoff) wird entweder als solche oder in Kombination mit geeigneten pharmazeutischen Zusatz- oder Hilfsstoffen sowie physiologisch annehmbaren Lösungsmitteln in einer wirksamen Konzentration eingesetzt.



20

Beispiel 1:

Inhibition der IL-12 induzierten gamma-IFN Freisetzung durch p40/IL-12

Zur Induktion der gamma-IFN Freisetzung wurden 5x105 Milzzellen von BALB/c-Mäusen für 48 Std. in Anwesenheit bzw. Abwesenheit von rekombinantem oder natürlichem mIL-12 und IL-2 in den jeweils angegebenen Konzentrationen kultiviert. Nach 48 Std. Kultur wurde der Überstand der Milzzellen geemtet und dieser zellfrei zentrifugiert. Der gamma-IFN-Gehalt des Überstands wurde in kommerziell erhältlichen **ELISA-Systemen** (z.B. Intertest™-gamma, Mouse IFN-gamma ELISA-kit, Genzyme) bestimmt. Die Quantifizierung von gamma-IFN aus dem Kulturüberstand aktivierter Milzzellen erfolgte im Vergleich zu rekombinantem murinen gamma-IFN (Genzyme). Ein typisches Experiment ist in der Abbildung dargestellt. Wie die Daten zeigen, führte die Kultivierung von murinen Milzzellen mit IL-12 dosisabhängig zu einer gamma-Interferon-Freisetzung von > 5 ng/ml. Wurden jedoch die Milzzellen bei Kulturbeginn mit rekombinantem murinen p40/IL-12 oder mit Hybridoma-Oberstand, der die natürliche p40 Untereinheit von mlt-12 enthielt vorinkubiert, und anschließend mit mIL-12 stimuliert, so wurde die IL-12 abhängige gamma-IFN Synthese um mindestens 50 % inhibiert. Dieses hier vorgestellte Beispiel zeigt, daß sowohl rekombinantes p40/IL-12 als auch Hybridoma-Überstand, der die natürliche p40 Untereinheit von mlL-12 enthält, in der Lage ist, die IL-12 induzierte gamma-INF Synthese zu inhibieren.

Beispiel 2:

Inhibition der IL-12 induzierten NK-Zellaktivität durch p40/IL-12

Milzzellen von C57BL6 Mäusen wurden in einer Zelldichte von 5-10x106 Zellen/ml in 24-Loch Costar-Platten für 18 Std. bei 37 °C in serumfreiem Iscove's Medium kultiviert. Die Kultivierung der Milzzellen erfolgte in unterschiedlichen Konzentrationen von rekombinantem oder natürlichem murinen IL-12. Nach 18 Std. wurden die Zellen geemtet, die Zellzahl der lebenden Zellen durch Trypanblau Färbung bestimmt und die zytolytische Aktivität in einem 5-stündigen 51Cr-Freisetzungstest bestimmt. Als Zielzellen dienten YAC-1 Zellen (ATCC TIB160). Die 51Cr-Markierung der Zielzellen und die Testdurchführung erfolgte nach Standardmethoden (z. B. Schoenhaut D.S. et al. (1992) J. Immunol. Vol. 148, No. 11, pp. 3433-3440). Die Verhältnisse von Effektor- zu Zi Izellen betrugen typischerweise 100:1, 50:1, 25:1, 12.5:1. Die %spezifische Zytolyse wurde kalkuliert als (%-Lyse

der Experimentalgruppe - % Spontantyse) : (% Maximaltyse - % Spontantyse) x 100. Durch Vorinkubation von C57BL/8-Milzzellen mit IL-12 konnt die spezifische Zytotyse gegenüber Ausgangskontrolle (Ratio 50:1) um mindestens das 5fach gesteigert werden. Wurden unter gleichen Kulturbedingungen die Milzzellen jedoch zusätzlich mit rekombinantem oder natürlichem murinen p40/IL-12 vorinkubiert, so wurde die IL-12 abhängige Zytotyse wiederum um mindestens 50% inhibiert.

Patentansprüche

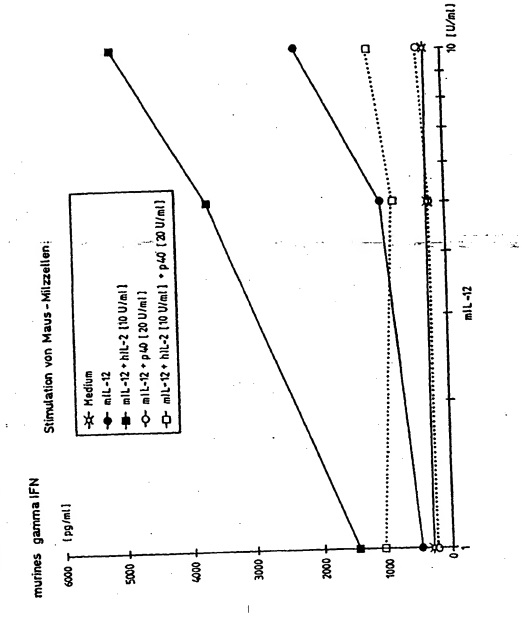
- Arzneimittel enthaltend eine nat
 ürliche oder rekombinante möglicherweise modifizierte Untereinheit p40 von II-12 aus S
 äugern.
- Arzneimittel nach Anspruch 1, enthaltend p40 humanen Ursprungs.
- Diagnostikum enthaltend eine natürliche oder rekombinante, möglicherweise modifizierte Untereinheit p40 von II-12 aus Säugern.
- Diagnostikum nach Anspruch 3, enthaltend p40 humanen Ursprungs.
 - Verwendung der natürlichen oder rekombinanten, möglicherweise modifizierten Untereinheit p40 von II-12 aus Säugern zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung pathologischer Zustände, die mit einer Dysregulation II-12-vermittelter Aktivitäten einhergehen.
- Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß p40 humanen Ursprungs verwendet wird.
 - Verwendung der nat\u00fcrlichen oder rekombinanten, m\u00f6glicherweise modifizierten II-12-Untereinheit p40 aus S\u00e4ugern in einem Verfahren zum Nachweis von II-12 in menschlichen K\u00f6rperfi\u00fcssigkeiten.
- Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß p40 humanen Ursprungs verwendet wird.
 - Verfahren zum Nachweis der II-12-Untereinheit p40 in K\u00f6rperfl\u00fcssigkeiten.
 - 10. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man den Wirkstoff mit einem physiologisch annehmbaren Lösungsmittel und gegebenenfalls weiteren Zusatz- oder Hilfsstoffen in ein zur parenteralen Applikation geeignete Darreichungsform bringt.



4

56

Stimulation der gamma - Interferon - Produktion durch mlL-12





EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

| D,A ARCHIVES OF BIOCHEMISTRY AND BIOPHYSICS, Band 294, Nr. 1, April 1992 P.J. PODLASKI et al. "Molecular Characterization of Interleukin 12" Seiten 230-237 * Gesamt * | 595. | EP 94105595 | | | GIGE DÖKUMENTE | EINSCHLÄ | |
|---|----------------|---|------------------------------|----------------------|---|--|----------------------------------|
| BIOPHYSICS, Band 294, Nr. 1, April 1992 F.J. PODLASKI et al. "Mole-cular Characterization of Interleukin 12" Seiten 230-237 * Gesamt * | | KLASSIFIKATION DER ANIMELDUNG (H. CL.) | | | ants mit Angaba, sowert erlorderlic Sgebfichen Teile | Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderti | |
| RECHERCHIE SACHGEBIETE (I | 7/02 | A 61 K 37/0 | 1,9 | | and 294, Nr. 1, et al. "Mole- erization of 2" | BIOPHYSICS, B April 1992 F.J. PODLASKI cular Charact Interleukin 1 Seiten 230-23 | D, A |
| RECHERCHIE SACHGEBIETE (I | | • | | | | • | |
| RECHERCHIE SACHGEBIETE (I | | · | | | • | | |
| SACHGERIETE d | | | de contraction of the second | **** • | Andread School Control | ्राह्य समुक्ष्मिकी स्वर्धी । | - अस्ति |
| A 61 K | | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. C) 1 | | | | | |
| | | A 61 K | | | | | |
| | | | | | , | | |
| | | | | | | | |
| | , | | | | | | |
| | | | | | | | |
| | | ÷ | | | | • | |
| Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt. | • | | | _ | rde für alle Patentansprüche erste | Orliogenda Racherchenberichi wu | Oer v |
| Recherchenon Abschlußdatum der Hecherche Prüfer WIEN 31-08-1994 BÖHM | | | ВС | | Abschlußdatum der Hech | Recherchenort | |
| KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTEN I von besonderer Bedeutung allein betrachtet I von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie I technologischer Hintergrund I nichtschriftliche Offenbarung | orden isl I | tum veröllentlicht worder geluhrtes Dokument | nmeldeda Eldung and | ach dem / der Anm | betrachlet bindung mit einer D : | besonderer Bedeutung allein i besonderer Bedeutung in Verl eren Veröffentlichung derselbi nologischer Hintergrund | : von : von ande : tech |

Furn 1500 G3 62